

(11)Publication number:

54-043295

(43)Date of publication of application: 05.04.1979

(51)Int.CI.

CO8G 63/34

(21)Application number: 52-109406

(71)Applicant: TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

13.09.1977

(72)Inventor: OKUMURA NOBUYA

KUNO TADASHI MORIMATSU YASUO

# (54) PRODUCTION OF POLYESTER

# (57)Abstract:

or alkyl, at least one of the R1, R2 and R3 is alkyl] is used as a polycondensation catalyst 1n the production of a polyester obtained by the polycondensation of a glycol ester of a bifunctional carboxylic acid and/or its oligomer. Tetrapropyl, or tetrabutyl titanate, etc. may be cited as the titanium compound. A mono- or dialkyl ester of phosphoric acid, etc. may be cited as the phosphorus compound.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

- 469T

# (9日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ⑩公開特許公報 (A)

昭54—43295

⑤ Int. Cl.<sup>2</sup> C 08 G 63/34 識別記号 〇日本分類

26(5) D 12

26(5) D 101. 21

庁内整理番号 ④公開 昭和54年(1979)4月5日

7102—4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

# **匈ポリエステルの製造方法**

②特

願 昭52-109406

@出

願 昭52(1977)9月13日

⑩発 明 者 奥村宜也

愛媛県伊予郡砥部町宮内字西代

甲550-40

⑫発 明 者 久野正

松山市南吉町町2750の1

同

森松康夫

松山市高岡町698—26

⑪出 願 人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

個代 理 人 弁理士 前田純博

明細

1. 発明の名称

ポリエステルの製造方法 \_\_

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン 競のグリコールエステル及び/又はその低重 合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製 造するに際し、重縮合反応触媒として下配一 般式(1)

(式中、Rはアルキル基である。)

で表わされるチタン化合物と下配一般式(1)

式中、 Ri , Ri 及び Roは水素原子又は アルキル基であつて、 Ri , Ri 及び Ro の少なくとも 1 個はアルキル基であ る。

で表わされるリン化合物とを予め反応せしめ

て得られる反応生成物を使用することを特徴 とするポリエステルの製造方法。

(2) 重縮合反応無維が下配一般式(1)

(式中、Rはアルキル基である。) で表わされるチタン化合物と紋チタン化合物

1 モルに対し 1/3~ 6 モルの割合の下記 — 敷式

(1) 
$$R_1O - P - OR_1$$
 .....(1)

で表わされるリン化合物とを予め反応せしめ て得られる反応生成物である特許糖水の範囲 第1項配象のポリエステルの製造方法。

(3) 重縮合反応触媒の一方の反応成分であるチャン化合物が下配一般式(1)

式中、 R は炭素数 3 又は 4 のアルキル基である。

で扱わされるチタン化合物である特許請求の 範囲第1項又は第2項配数のポリエステルの 製造方法。

(4) 重縮合反応触媒の一方の成分であるリン化合物が下配一般式(f)

$$R'_1O - \bigvee_{O R'_2} - O R'_3$$
 .....(1)

式中、 Ri, Ri 及び Ri は水素原子 又は 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基であつて Ri, Ri 及び Ri の少くとも 1 個は炭素 数 1 ~ 4 のアルキル基である。

で表わされるリン化合物である特許請求の範囲第1項~第3項いずれか1項配数のポリエステルの製造方法。

(5) 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルがテレフタルのグリコールエステルである特許請求の範囲第1項~第4項いずれか1 項配機のポリエステルの製造方法。

ルエステル及びノ又はその低重合体を減圧下加 熱して重縮合反応は勉強を使用することによってはじめて円滑に進行し、 且つ商品価値のある製品が得られるものであり、 これに使用する触媒の種類によって反応速度、 得られる製品の品質が大きく左右される。

かかるチタン化合物を使用した場合の着色を防止する方法がいくつか提案されている。即ち、特公昭 4 8 − 2 2 2 9 号公報には水煮化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 4 7 − 2 6 5 9 7 号公報にはαーチタン酸を使用する



特開昭54-43295(2).

(6) 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールが テレフタル酸のエチレングリコールエステル である特許請求の範囲第1項~第5項いずれ か1項配載のポリエステルの製造方法。

# 3.発明の詳細な説明

本発明はポリエステルの製造方法、特に高軟化点で且つ色調の良好な芳香族ポリエステルを製造する方法に関するものである。

· かかるポリエステル、特にポリエチレンテレフタレートはテレフタル酸のエチレングリコー

方法が示されている。しかしながら、前者の方 法では水素化チタンの粉末化が容易でなく、ま た後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いな ど、その保存、取扱いが容易でなく、いずれも 工業的に採用するには適当な方法でない。また、 特公昭 4 3 - 9 7 5 9 号公報には亜リン酸のチ タニウム塩を使用する方法が示されており、特 **開昭 4 8 - 4 9 8 9 3 号公報にはチタン化合物** とホスフイン酸との縮合物を使用する方法が示 されている。しかしながら、これらのチタン-リン化合物は均一で透明な無線溶液にならず、 白~黄色の沈澱を含む薔薇になる。反応速度が 一定で且つ均一な高品質のポリエステルを製造 するには、種く少量の触媒を定量的に添加する 操作が不可欠であり、均一な無媒務液にするこ とは触媒の取扱い上継めて重要である。特に、 触媒を均一な溶液にすることは、触媒の計量、 番加を自動的に行なうことを可能にし、工業的 には極めて重要である。しかも、上記テタンー リン化合物を用いた場合、生産性をあげるため

に度縮合反応温度を高くすると、得られるポリ エステルはかなり強い黄色を呈し、商品価値が 着しく低下する。

本発明者は、以上の事情に鑑み、均一で透明 な無媒溶液の調整、無媒溶液の安定性、無媒の 活性及び生成ポリエステルの品質等全てを満足 し得るチタン化合物について鋭意研究した結果、 テトラプチルチタネートとトリプチルホスフェ ートとを反応せしめて得られる反応生成物は上 配条件の全てを満し、得られるポリエステルは **商飲化点で且つ色調も良好なことを知つた。本** 発明は、この知見に基いて更に鋭意研究を重ね た結果完成したものである。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官能性芳 香族カルポン酸のグリコールエステル及び/又 はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエス テルを製造するに際し、重縮合反応触媒として 下配一般式(1)

〔式中、Rはアルキル基である。〕

芳香炭カルポン酸、例えばイソフタル酸、ナフ タリンジカルポン酸、ジフエニルジカルポン酸、 シフエニルスルホンジカルポン酸、ジフエニル メタンジカルポン酸、シフエニルエーテルジカ ルポン酸、ジフエノキシエタンジカルポン酸、 βーヒドロキシエトキシ安息替酸等であつても よく、また主成分とする二官能性芳香族カルポ ン静の一部を他の二官能性芳香族カルボン酸及 びノ又は例えば、セバシン酸、アジピン酸、疹 酸の如き二官能性脂肪族カルボン酸、14-シ クロヘキサンジカルボン酸の如き二官能性脂環 族カルボン酸又はこれらのエステル形成性誘導 体で躍き換えてもよい。

グリコールとはエチレングリコールを主たる 対象とし、そのエステル形成性誘導体としては、 特にエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テトラメチレングリコール、トリメチレ ングリコール、シクロヘキサンー14ージメタ ノール等の脂肪族、脂環族グリコールであつて もよい。

特開昭54-43295(3) で表わされるチタン化合物と下配一般式(11)

|式中、 R., R. 及び R. は水共原子又はア ルキル茹であつて、 Ra , Ra 及び Ra の少 なくとも1個はアルキル基である。

で衷わされるリン化合物とを予め反応せしめて 得られる反応生成物を使用することを特徴とす るポリエステルの製造方法である。

本発明で使用する二官能性芳香族カルボン酸 のグリコールエステルは如何なる方法によつて 製造されたものであつてもよい。通常二官能性 芳香族カルポン酸又はそのエステル形成性競導 体とグリコール又はそのエステル形成性誘導体 とを加熱反応せしめることによつて製造される。 ここで使用する二官能性芳香族カルポン酸と はテレフタル酸を主たる対象とし、そのエステ ル形成性誘導体としては炭素数1~4のアルギ ルエステル、フエニルエステル等が好ましく使 用される。また、テレフタル酸以外の二官能性

かかる触成分とグリコール成分とからグリコ

- ルエステル及び/又はその低重合体を製造す る方法は、例えばポリエチレンテレフタレート の構成原料であるテレフタル艘のエチレングリ コールエステル及び/又はその低重合体につい て説明すると、テレフタル艘とエチレングリコ ールとを直接エステル化反応せしめるか、テレ フタル艘の低級アルキルエステルとエチレング リコールとをエネテル交換反応せしめるか又は テレフタル艘にエチレンオキサイドを付加反応 せしめる方法が一般に採用される。これらの反 応には任意の無媒を使用することができるが、 本治明の目的を勘案し、色調に懸影響を及ぼさ ないものを選択して使用するのが好ましい。特 にエステル交換法を採用する場合は、本発明に おいて重縮合反応触媒として使用するチタン化 合物とリン化合物の反応生成物をエステル交換 無難としても使用することができ、こうするこ とは好ましいことでもある。

本発明の方法において使用する重縮合反応無

雄はチタン化合物とリン化合物とを反応せしめ、 て得られる反応生成物である。

ここで使用するチタン化合物は、下配一般式(I)

但し、式中のRはアルキル基であり、特に皮素数3又は4のアルキル基の場合、即ちテトラブロピルチタネート、テトラインプロピルチタネート又はテトラブチルチタネートが好ましい。かかるチタン化合物は2種以上併用してもよい。

また、かかるチタン化合物と反応させるリン化合物は、下配一般式(II)

$$R_1O - P - OR_2$$
 .....(1)

但し、式中の Ri , Ri 及び Ri は水素原子又はアルキル基であつて、 Ri , Ri 及び Ri の少なくとも 1個はアルキル基である。具体的にはリン酸のモノアルキルエステル、シアルキルエステル、トリアルキルエステル又は混合アルキルエステルであり、特に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基による

モルの初合で使用するのが特に好ましい。

このようにして得たチタン化合物とリン化合 物との反応生成物(以下含りンチタン化合物と 言う) の使用量は、特に制限する必要はないが、 あまりに少ないと充分な重縮合反応速度が得ら れず、逆にあまり多くすると得られるまりエス テルが黄色になる頬向があるので、通常ポリエ ステルの原料として使用する二官能性カルポン 艘成分に対しチタン原子換算で0.001~0.05 モル%、好ましくは0.005~003モル%で ある。また、その添加時期は、重縮合反応が完 結する以前であれば何時でもよいが、重縮合反 応開始前から開始直後までの間に添加するのが 好ましい。特にエステル交換触媒としても使用 するときは、エステル交換反応開始前から開始 直後までの間に上記量添加するのが好ましい。 なお、本発明の目的を逸脱しない範囲で他の意 柏合反応触媒例えばアンチモン化合物、ゲルマ ニラム化合物等を併用することもできる。

本発明における直柏合反応は、特別な条件を

一部駅54-43295 (4) エステルが好ましい。また、これらのリン化合 物は1機のみ単独で使用しても、2種以上併用

おは「他のみ単独で使用しても、2種以上併用 してもよい。 上記チタン化合物とリン化合物との反応は、

この反応におけるチタン化合物とリン化合物とリン化合物とリン化合物におけるチタン化合物があまりに多いと移られるポリエステルの色調や軟化点が悪化少なくなると重縮合反応が充分に進行し難くなる傾向があるため、チタン化合物1 モルに対し、リン化合物を1/2~3

採用する必要はなく、二官能性カルボン般のグ リコールエステル及び/又はその低重合体を取 縮合反応せしめてポリエステルにする際に採用 される条件が任意に採用される。ポリエチレン テレフタレートの場合には、一般に耐配盤の含 リンチタン化合物を添加したテレフタル酸のエ チレングリコールエステル及び/又はその低重 合体を減圧下、その融点以上300℃以下の温 度に加熱して発生するグリコールを留去するこ とによって重縮合反応せしめる方法が採用され る。また、含リンチタン化合物をエステル交換 **・ 触媒としても使用する場合、そのエステル交換** 反応にも特別の条件を採用する必要はなく、例 えばポリエチレンテレフタレートの場合には、 前配量の合リンチタン化合物を添加した反応混 (テレフタル触の低級アルキルエステルと レングリコール又はこれらとこれらの反応 生成物との混合物)を常圧、若干の加圧下(通 常 1 0 与 / 品程度以下)又は若干の該圧下(通 常 5 0 mm H 8 程度迄) 1 5 0 ~ 2 5 0 ℃に加熱し、

発生するアルコールを留去することによつてエステル交換反応せしめた後、次いで重縮合反応を完結せしめればよい。

以下に実施例をあげて本発明を更に群述する。 実施例中の部は重量部であり、〔7〕はオルソクロコフェノールを溶媒としる5℃で測定して得た粘度から求めた極限粘度である。色調はポリマーを強素気流中200℃で20分間熱処理して結晶化せしめた後その表面色をカラーマシン

の液になった。ここで反応を打切り、 室温まで冷却したところ、何らの析出物もなく 透明な容赦のままであった。

この冷却溶液 1 部にアセトン 1 0 部を加え、 析出物を K 5 評紙を用いて評過し、 1 0 0 ℃ で 2 時間乾燥した。 得られた反応生成物の I R チャートが第 1 図であり、 そのチタン合 有量は 8.0 重量%であり、リン合有量は 10.3

#### (ロ) ポリエステルの製造

シメチルテレフタレート970部、エチレングリコール640部、酢酸マンガン 0.18 部及び酢酸コバルト 0.12 部を攪拌機 で 税 特 限 で な と で と の と と で な と し か ら 2 3 0 0 に 加 然 し 、 反 応 閉 始 後 3 時 間 で 内 温 は 2 3 0 0 に 連 し 、 3 2 0 部のメタノールが 留出した。

ここで安定剤としてトリメチルホスフェー

特開昭54-43295(5)

CM-20型(カラーマシン社製)で規定して得たL値と b 値で示した。 L 値は明度を示し数値が大きい程明度が高いことを示し、 b 値はその値が(+)側に大きい程費の度合が大きいことを示す。 軟化点はペネトレーション法により規定した。

# 実施例1及び比較例1

#### (4) 触媒の調整

エチレングリコール 2 0 0 0 部に 5 トラ ナート 1 4 2 部を 室温で 混合した。 この 海液を 空気中常 圧下機 特しながら トリテトラ が サート 2 2 2 部(2倍 モル対テトラ ブナルチタネート) 高 で 近 海 した 神 で で が 出 が 起 り 、 で 間 近 で エチレング リコール で 間 出 した。 更 に 加 熱 し で 付 出 した。 更 に 加 熱 し で 付 出 した。 更 に 加 熱 し で 付 出 した。 更 に 加 熱 し で 合 い 沈 愛 に 加 熱 し 、 完全 に 透明な 微 質 色

比較のため上配例で得た折出物の代りにチタンテトラブトキンド 0.2 3 部 (チタン原子として 0.0 1 3 モル % 対シメチルテレフタレート) を使用する以外は上配(口)と同様に反応せしめた。 得られたポリマーの [7] は 0.652、色調は L 値 7 7.5 、 b 値 1 0.8 、 軟化点は 2 5 9.3 ℃であつた。

#### 実施例2

実施例1-(1)にはおいてテトラブチルチタネネ 1 トとトリブチル 棚 の で か な ま 海 例 1 ー の を 第 3 円 の 本 次 ま な で ま な で ま な で ま な で ま を の 奔 液 を チ タ ン 原 子 と し て 0.0 1 3 モ ル % り で の 奔 液 を チ タ ン 原 子 と し て な る 量 用 い で ま か り と 同 様 に 反 応 な た 。 結 果 は 第 1 表 に っ た 。 が の た 。

#### 第 1 表

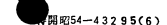
実験番号	独	媒	ポリマー特性				
		トリプチルホス	(ŋ)	軟化点	8	周	
	タネート(モル)	フエート(モル)		(3)	L	ь	
2-1	1	0.2	0.650	2608	78.3	9.5	
2-2	1	0. 5	0.662	2604	8 0.2	5.8	
2-3	1	1 .	0.658	2603	817	3.7	
2-4	1	2	0.637	2605	814	19	
2 5	1	4	0.625	2600	813	0.9	
2-6	. 1	1 0	0.456	2583	8 2.2	0.2	

#### 签 2 零

	般 チタン化合物		- 媒		ポリマー特性			
						軟化点	8	
	礼费	量(モル)	種類	量(モル)	(n)	(3)	L	Ъ
実施例 3	テトラブチル テタネート	1	トリメチルホ スフエート	2	0.644	2602	815	18
<b>*</b> 4	~	1	<i>ジプ</i> チルホス フエート	2	0.675	2607	79.4	14

### 4. 図面の簡単な説明

図はテトラブチルチタネート 1 モルとトリブ チルホスフェート 2 モルとを反応せしめて得ら



#### 比較例 2

実施例1 - (I)において使用したトリブチルホスフェートの代りに正リン酸 8.2 郎 (2 倍モル対テトラブチルチタネート)を使用する以外は実施例1 - (I)と同様に反応せしめた。エチレングリコールの帯点(約193℃)下30分保持したが、透明な溶液にならず、白い沈腰を含む溶液のままであつた。

この溶液を均一になるよう攪拌し、チタン原子として 0.0 1 3 モル % 対シメチルテレフタレートになる 量採取し、これを度縮合触媒として使用する以外は実施例 1 一口と同様に反応 むせめた。得られたポリマーの (n) は 0.6 1 5 、 軟化点 2 5 9 3 ℃、 色調は L 値 7 8.4、 D 値 1 4 であり、ポリマー中には 風色の異物がかなり 認められた。

#### 実施例3及び4

実施例 1 - (1)においてトリプチルホスフェートの代りにトリメチルホスフェート 1 1 7 部

れる反応生成物 (本発明の策縮合触媒) の I R チャートである。

特許出願人 帝人 孝式 会 生代理人 弁理士 前 田 軸

